

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift ® DE 44 08 171 A 1



C 07 C 69/54 C 09 K 19/20 C 09 K 19/38 C 09 K 19/56 C 08 F 220/30 C 09 J 157/10 G 02 F 1/13 G 02 F 1/1337

G 09 F 9/35



DEUTSCHES

Aktenzeichen:

P 44 08 171.5

Anmeldetag: Offenlegungstag: 11. 3.94

PATENTAMT

14. 9.95

// C08F 212/14,214/14,216/14,218/12,228/02,C09J 133/14,131/02,129/10,141/00,127/04,125/18

(1) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

② Erfinder:

Siemensmeyer, Karl, Dr., 67227 Frankenthal, DE; Etzbach, Karl-Heinz, Dr., 67227 Frankenthal, DE; Delavier, Paul, Dr., 67081 Ludwigshafen, DE; Meyer, Frank, Dr., 37075 Göttingen, DE

Der Inhalt dieser Schrift weicht von den am Anmeldetag eingereichten Unterlagen ab

- (3) Neue polymerisierbare flüssigkristalline Verbindungen
- Die Erfindung betrifft Mischungen flüssigkristelliner Verbindungen, die mindestens zwei verschiedene Substanzen der aligemeinen Formel I

enthalten, in der die Reste Z¹, Z² unabhängig voneinander eine polymerisierbare Gruppe, Y¹, Y² unabhängig voneinander eine direkte Bindung, -O-,

-COO-, -OCO- oder -S-, A¹, A² unabhängig voneinander einen Spacer und R¹, R² und R³ übliche Substituenten bedeuten sowie neue Verbindungen der angegebenen Formel, bei denen mindestens zwei der Reste Z¹, Z², Y¹, Y², A¹ oder A² nicht übereinstimmen. Die erfindungsgemäßen Mischungen und Verbindungen eignen sich u.a. als Basismaterial für Farbeffekt- und Piezomaterialien, vorzugswelse in chiral dotierter

Beschreibung

Wie für formanisotrope Medien bekannt, können beim Erwärmen flüssigkristalline Phasen, sogenannte Mesophasen, auftreten. Die einzelnen Phasen unterscheiden sich durch die räumliche Anordnung der Molekülschwerpunkte einerseits sowie durch die Molekülanordnung hinsichtlich der Längsachsen andererseits (G. W. Gray, P. A. Winsor, Liquid Crystals and Plastic Crystals, Ellis Horwood Limited, Chichester 1974). Die nematisch flüssigkristalline Phase zeichnet sich dadurch aus, daß lediglich eine Orientierungsfernordnung durch Parallellagerung der Moleküllängsachsen existiert. Unter der Voraussetzung, daß die die nematische Phase aufbauenden Moleküle chiral sind, entsteht eine sogenannte cholesterische Phase, bei der die Längsachsen der Moleküle eine zu ihnen senkrechte, helixartige Überstruktur ausbilden (H. Baessler, Festkörperprobleme XI, 1971). Der chirale Molekülteil kann sowohl im flüssigkristallinen Molekül selbst vorhanden sein als auch als Dotierstoff zur nematischen Phase gegeben werden, wobei die cholesterische Phase induziert wird. Dieses Phänomen wurde zuerst an Cholesterolderivaten untersucht (z. B. H. Baessler, M. M. Labes, J. Chem. Phys., 52, 631 (1970); H. Baessler, T. M. Laronge, M. M. Labes, J. Chem. Phys., 51, 799 (1969); H. Finkelmann, H. Stegemeyer, Z. Naturforschg. 28a, 799 (1973); H. Stegemeyer, K. J. Mainusch, Naturwiss., 58, 599 (1971), H. Finkelmann, H. Stegemeyer, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 78, 869 (1974)).

Die cholesterische Phase hat bemerkenswerte optische Eigenschaften: eine hohe optische Rotation sowie einen ausgeprägten Zirkulardichroismus, der durch Selektivreflexion von zirkular polarisiertem Licht innerhalb der cholesterischen Schicht entsteht. Die je nach Blickwinkel unterschiedlich erscheinenden Farben sind abhängig von der Ganghöhe der helixartigen Überstruktur, die ihrerseits vom Verdrillungsvermögen der chiralen Komponente abhängt. Dabei kann insbesondere durch Änderung der Konzentration eines chiralen Dotierstoffes die Ganghöhe und damit der Wellenlängenbereich des selektiv reflektierten Lichtes einer cholesterischen Schicht variiert werden. Solche cholesterischen Systeme bieten für eine praktische Anwendung interessante Möglichkeiten. So kann durch Einbau chiraler Molekülteile in mesogene Acrylsäureester und Orientierung in der cholesterischen Phase, z. B. nach der Photovernetzung, ein stabiles, farbiges Netzwerk hergestellt werden, dessen Konzentration an chiraler Komponente dann aber nicht mehr verändert werden kann (G. Galli, M. Laus, A. Angelon, Makromol. Chemie, 187, 289 (1986)). Durch Zumischen von nichtvernetzbaren chiralen Verbindungen zu nematischen Acrylsäureestern kann durch Photovernetzung ein farbiges Polymer hergestellt werden, welches noch hohe Anteile löslicher Komponenten enthält (I. Heyndricks, D. J. Broer, Mol. Cryst. Liq. Cryst. 203, 113 (1991)). Weiterhin kann durch statistische Hydrosilylierung von Gemischen aus Cholesterolderivaten und acrylathaltigen Mesogenen mit definierten zyklischen Siloxanen und anschließende Photopolymerisation ein cholesterisches Netzwerk gewonnen werden, bei dem die chirale Komponente einen Anteil von bis zu 50% an dem eingesetzten Material haben kann; diese Polymerisate enthalten jedoch noch deutliche Mengen löslicher Anteile (F. H. Kreuzer, R. Maurer, Ch. Müller-Rees, J. Stohrer, Vortrag Nr. 7, 22. Freiburger Arbeitstagung Flüssigkristalle, Freiburg, 1993).

In der Anmeldung DE-OS-35 35 547 wird ein Verfahren beschrieben, bei dem eine Mischung cholesterolhaltiger Monoacrylate über eine Photovernetzung zu cholesterischen Schichten verarbeitet werden kann. Allerdings beträgt der Gesamtanteil der chiralen Komponente in der Mischung ca. 94%. Als reines Seitenkettenpolymer ist ein solches Material zwar mechanisch nicht sehr stabil, eine Erhöhung der Stabilität kann aber durch hochvernetzende Verdünnungsmittel erreicht werden.

Neben oben beschriebenen nematischen und cholesterischen Netzwerken sind auch smektische Netzwerke bekannt, welche insbesondere durch Photopolymerisation/Photovernetzung von smektisch flüssigkristallinen Materialien in der smektisch flüssigkristallinen Phase hergestellt werden. Die hierfür verwendeten Materialien sind in der Regel symmetrische, flüssigkristalline Bisacrylate, wie sie z. B. D. J. Broer und R. A. M. Hikmet, Makromol. Chem., 190, 3201 – 3215 (1989) beschrieben haben. Diese Materialien weisen aber sehr hohe Klärtemperaturen von > 120°C auf, so daß die Gefahr einer thermischen Polymerisation gegeben ist. Durch zumischen chiraler Materialien können beim Vorliegen einer Sc-Phase piezoelektrische Eigenschaften erzielt werden (R. A. M. Hikmet, Macromolecules 25, S. 5759, 1992).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Herstellung neuer polymerisierbarer nematisch flüssigkristalliner Materialien, die allein oder in Mischungen mit anderen polymerisierbaren nematischen Flüssigkristallen breite nematische Phasenbereiche und Klärtemperaturen unterhalb 120°C aufweisen und die unterhalb von 120°C verarbeitet werden können.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die flüssigkristallinen Mischungen gelöst, die mindestens zwei verschiedene Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$Z^{1}-Y^{1}-A^{1}-Y^{1} \xrightarrow{\mathbb{R}^{2}} C-O \xrightarrow{\mathbb{R}^{2}} \mathbb{R}^{3} OC \xrightarrow{\mathbb{R}^{2}} Y^{2}-A^{2}-Y^{2}-Z^{2}$$

enthalten, in der die Reste

55

 Z^1, Z^2 unabhängig voneinander eine polymerisierbare Gruppe, Y^1, Y^2 unabhängig voneinander eine direkte Bindung, -O-, -COO-, -OCO- oder -S-,

A1, A2 unabhängig voneinander einen Spacer und

 R^1 , R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_1 - bis C_{20} -Alkoxy, C_1 - bis C_{20} -Alkoxycarbonyl, C_1 - bis C_{20} -Alkylcarbonyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyan, C_1 - bis C_{20} -Alkylcarbonyloxy, C_1 - bis C_2 -Alkylcarbonylo

Bevorzugte Gruppen Z^1 und Z^2 sind solche, die durch einen photochemischen Initiierungsschritt polymerisiert werden können, also insbesondere Gruppen der Struktur: $CH_2 = CH_-$, $CH_2 = CCI_-$, $CH_2 = C(CH_3)_-$ oder 4-Vinylphenylyl. Bevorzugt sind $CH_2 = CH_-$, $CH_2 = CCI_-$ und $CH_2 = C(CH_3)_-$, wobei $CH_2 = CH_-$ und $CH_2 = C(CH_3)_-$ besonders bevorzugt sind.

CH₂=C(CH₃)— besonders bevorzugt sind.

Für Y¹ und Y² sind neben einer direkten Bedeutung insbesondere Ether- und Estergruppen zu nennen. Als Spacer A¹ und A² können alle für diesen Zweck bekannten Gruppen verwendet werden. Üblicherweise sind die Spacer über Ester- oder Ethergruppen oder eine direkte Bindung mit Z verknüpft. Die Spacer enthalten in der Regel 0 bis 30, vorzugsweise 2 bis 12 C-Atome und können in der Kette z. B. durch O, S, NH oder NCH₃ unterbrochen sein. Als Substituenten für die Spacerkette kommen dabei noch Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Methyl oder Ethyl in Betracht. Repräsentative Spacer sind beispielsweise (CH₂), (CH₂CH₂O)_qCH₂CH₂, (CH₂CH₂NH)_qCH₂CH₂,

wobei q 1 bis 3 und p 1 bis 12 sind.

Die Reste R¹, R² und R³ in den Mischungskomponenten der Formel I können Wasserstoff oder Substituenten der in Anspruch 1 angegebenen Art sein. Bevorzugt sind solche Reste, die die Ausbildung von smektischen Phasen unterdrücken und die von nematischen Phasen fördern. Vorzugsweise ist einer der Reste R Wasserstoff und insbesondere sollen zwei Reste R Wasserstoff sein. Von den genannten Resten sind Chlor, Brom, Cyan, Fluor, Hydroxy, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Methoxycarbonyl, Formyl, Acetyl und Acetoxy sowie längerkettige mit ≥ 8 C-Atomen bevorzugt.

Der Molekülteil

der Verbindungen in den Mischungen gemäß der Formel I in Anspruch 1 hat unabhängig voneinander bevorzugt eine der folgenden Strukturen:

analog mit F, Br, CH₃, OCH₃, CHO, COCH₃, OCOCH₃ oder CN anstelle von Cl, wobei die Substituenten auch gemischt vorliegen können. Ferner sind die Strukturen

65

5

10

15

20

zu nennen, bei denen r 2 bis 20, vorzugsweise 8 bis 15, bedeutet.

Der Molekülteil

20 in Formel I entspricht vorzugsweise den Formeln:

44 08 171 A1

wobei r die Zahlen 2 bis 20, vorzugsweise 8 bis 15, bedeutet.

Besonders gut als Komponenten für die erfindungsgemäßen Mischungen eignen sich die neuen Verbindungen gemäß Anspruch 9. Durch das überraschend unterschiedliche Kristallisationsverhalten der Einzelkomponenten wird der flüssigkristalline Zustandsbereich der Mischungen gemäß Anspruch 1 deutlich erweitert.

Die Herstellung der Mischungen sowie der Verbindungen der Formel I ist nach an sich bekannten Methoden möglich. Einzelheiten der Herstellung können den Beispielen entnommen werden. Die Verbindungen der Formel I sind flüssigkristallin und können in Abhängigkeit von der Struktur smektische oder nematische Phasen ausbilden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen und Mischungen sind für alle Zwecke geeignet, bei denen man üblicherweise flüssigkristalline Verbindungen verwendet.

Die erfindungsgemäßen Mischungen und Verbindungen weisen allein, in Mischungen untereinander oder mit anderen flüssigkristallinen Verbindungen Phasenstrukturen wie niedermolekulare Flüssigkristalle auf, lassen sich jedoch durch radikalische oder ionische Polymerisationsverfahren in hochvernetzte Polymere mit eingefrorener flüssigkristalliner Ordnungsstruktur überführen.

Zur Einstellung gewünschter Eigenschaften der Mischungen kann es zweckmäßig sein, mehr als zwei Verbindungen der Formel I oder auch Kombinationen erfindungsgemäßer Mischungen mit anderen polymerisierbaren Flüssigkristallen zu verwenden, wobei solche Mischungen durch mechanisches Mischen hergestellt werden können. Das Anpassen der Phasenzustandsbereiche ist insbesondere auch durch Zusatz von nicht flüssigkristallinen polymerisierbaren Komponenten, sogenannten Reaktivverdünnern, wie beispielsweise Hexandioldiacrylat oder Bisphenol-A-diacrylat möglich. Der Zusatz von Reaktionsverdünnern hat insbesondere auf die Fließviskosität einen günstigen Einfluß. Die erfindungsgemäßen Mischungen eignen sich insbesondere als Orientierungsschichten für flüssigkristalline Materialien, als photovernetzbare Kleber, als Monomere zur Herstellung flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerke, als Basismaterial zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristalliner Netzwerken kann betater bei den bestellt stallsystemen, als polymerisierbare Matrixmonomere für polymer dispergierte Displays, als Basismaterial für

polymerisierbare, flüssigkristalline Materialien für optische Bauelemente wie z. B. Polarisatoren, Verzögerungsplatten, Linsen und, chiral dotiert, als Basismaterial für Farbeffekt- und Piezomaterialien.

Beispiele

Im folgenden seien einige, in den Beispielen durchgängig benutzte Abkürzungen aufgeführt: k kristalline Phase

n nematische Phase

ch cholesterische Phase

s smektische Phase (nicht näher charakterisiert)

i isotrope Phase

45

Die Phasenumwandlungstemperaturen wurden polarisationsmikroskopisch bestimmt. Die Temperaturkontrolle erfolgte in einem Mettler Mikroskopheiztisch FP 80/82.

Die als Komponenten der Mischungen verwendeten Monomeren weisen alle polymerisationsfähige Gruppen auf. Die Polymerisation kann bei diesen Materialien photochemisch, durch übliche Radikalbildner oder auch thermisch gestartet werden. Bei der Herstellung der Mischungen ist daher darauf zu achten, daß noch keine Polymerisation eintritt.

Allgemeine Vorschrift zur Herstellung der nematischen oder chiral nematischen (cholesterischen) Mischun-

Die Mischungskomponenten werden in Methylenchlorid gelöst, so daß eine isotrope Lösung entsteht. Das Methylenchlorid wird dann im Vakuum bei ungefähr 40 bis 60°C entfernt.

Beispiel 1

Herstellung von 1-[4'-(4"-Acryloxybutyloxy)-benzoyloxy]-4-[4'-(2"-acryloxyethyloxy)-benzoyloxy]-benzol

4-(4'-Hydroxybutyloxy)-benzoesäure (1):

Zu einer Lösung von 4-Hydroxybenzoe-säureethylester (249 g; 1,5 mol), Kaliumiodid (3 g) und Kaliumcarbonat (248 g; 1,8 mol) in Dimethylformamid (2 l) wird 4-Chlorbutylacetat (276,6 g; 1,8 mol) gegeben und 11 h bei 90°C gerührt. Die Reaktionsmischung wird auf 51 Eiswasser gegeben, der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit 4 bis 51 Eiswasser gewaschen. Das Rohprodukt wird in 31 Ethanol gelöst, mit Kaliumhydroxid (400 g) versetzt und 3 h unter Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wird auf 6 l Eiswasser gegeben, mit konzentriert er Salzsäure sauer gestellt und der Niederschlag abfiltriert. Der Niederschlag wird mit Wasser neutral gewaschen und anschließend getrocknet. Ausbeute: 282.1 g (89%).

4-(4'-Acryloxybutyloxy)-benzoesäure (2):

Eine Lösung von (1) (282 g; 1,34 mol), frisch destillierte Acrylsäure (230 ml; 3,35 mol), Hydrochinon (1,9 g) und p-Toluolsulfonsäure (23,7 g) in 1,1,1-Trichlorethan (1,1 l) wird 10 h unter Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wird auf 60 bis 70°C abgekühlt, in 2,5 l Petrolether eingerührt und der Niederschlag abfiltriert. Nach Waschen mit Petrolether wird der Niederschlag bei Raumtemperatur im Vakuum 24 h getrocknet. Ausbeute: 299.3 g (84%). 4-[4-(4-Acryloxybutyloxy)-benzoyloxy]-phenol (3):

Oxalylchlorid (10 ml) wird bei 0°C zu (2) (5 g; 19 mmol) gegeben und solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (20 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasserstrahlvakuum abdestilliert, das Säurechlorid in Toluol (10 ml) aufgenommen und bei 0°C zu einer Lösung von Hydrochinon (10,5 g; 95 mmol) in Pyridin (10 ml) und Toluol (5 ml) gegeben und anschließend 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung

DE 44 08 171

wird dann auf Wasser (200 ml) gegeben und zweimal mit Dichlormethan (je 50 ml) extrahiert. Die organischen Extrakte werden mit Calciumchlorid getrocknet, das Filtrat mit Hydrochinon (50 mg) versetzt und im Wasserstrahlvakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Toluol/Essigester (5:1) chromatographiert und

ergibt 4,5 g (66%) (3).

1-[4'-(4''-Acryloxybutyloxy)-benzoyloxy]-4-[4'-(2''-acryloxyethyloxy)-benzoyloxy]-benzol (4):

Oxalylchlorid (10 ml) wird bei 0°C zu 4-(2'-Acryloxyethyloxy)-benzoesäure (4,3 g, 16,3 mmol) gegeben und solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt, bis die Gasentwicklung abklingt (30 min). Das überschüssige Oxalylchlorid wird im Wasser
solange gerührt (30 min). strahlvakuum abdestilliert, das Säurechlorid in Toluol (10 ml) aufgenommen und bei 0°C zu einer Lösung von (3) (5.8 g; 16.3 mmol) in Pyridin (10 ml) und Toluol (5 ml) gegeben und anschließend 13 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wird dann auf Wasser (200 ml) gegeben und zweimal mit Dichlormethan (je 50 ml) extrahiert. Die organischen Extrakte werden mit Calciumchlorid getrocknet, das Filtrat mit Hydrochinon (50 mg) versetzt und im Wasserstrahlvakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Toluol/Essigester 5:1) chromatographiert und ergibt 7,8 g (83%) (4).

15

10

20

25

30

35

40

45

50

55

5		
10		
15		
20	•	
25 .		
s hergestellt:	-Y ² -A ² -Y ² -Z ²	
s Verbindungen		•
folgende	72	
g Beispiel 1 wurden folgende Verbindungen hergestellt:	1-A1- Y1- Y1 C-0	
වි	ન.	

	٠١	_	7	_	_	_	_		_		_	_	_			_
	- 0	¥24		c) =	_	Ç	/	>		"	•				"
	32	4	C ₂ B ₄								C. U.	212	:	C11#22		Callie
	T3			0]					•		*	
	Tz			(Ļ	<u> </u>	l	~ 5	3	u		"		"		
E .			C	<u>"</u>) - - - -	~ 		.0		"		"		"		
Al		C4Hg										C6H12		C ₂ H ₄		
25p. 2'-y'-		• •	7	<u></u>	ه :						"					
gb.	,	7					_			2	V	,	l u	n		

DE 44 08 171 A1

	_										
•	22										
	Y2-Z2	2		,	=		:				1
	A ²	C ₂ H ₄		C ₈ H ₁₆	C6A12 .		C ₈ H ₁₆	ŧ	:		15
		•									20
<u></u>	T.S				.	,		2	u		25
		ł						СН3	E.		30
т2			Ca3			n			OCH3	OCH3	35
						T	T				40
77		.	u	"		"	"	·	"		45
	£	,	112	١		3					50
A1	CAB	•	22	C4H9		2. 2.	=		C4 Hg		55
$ z^{1-Y^{1-}} $			2	"		."			•		
Bsp. 2	9		7			6	10		÷		60
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		<u> </u>							65

		_						• •	
5	i								•
10		Y2-Z2	t			2		•	
15		A ²		"		ı			
20									\dashv
25									
30	ŀ	13	2	=				T	
35 40	m2		H. H.	2	2	C _{15H31}			
45							1		
50	E			*			*	•	
55	A1	=		u .	*		:		
60	Z1-Y1-	"		t.	"		. "		
i 5	Bsp.	12		13	14		15		7

DE 44 08 171 A1

	_																									
	32			•										-												:
	Y2-22	=				"	"	*	2	8	u	=	=					"	"	t	*	"				10
	, A2	C ₂ H ₄				C ₆ H ₁₂	2	C2H4	C6H12	C11H22	C ₆ H ₁₆	C11H22	C2H4					C ₈ H ₁₆	C2H4	C ₆ H ₁₂	C11H22	C ₆ H ₁₂				15
																										20
	Ţ3			•	"	,,				.		"	2					: 2	"			,,				25
		ជ	1									1	E.				T	1	T	1	1	1			3	30
	7.5	٥,	C		""	"	"	"		"	"		CH ₃				"	"	,,	"					3	35
ľ							T	1	T	1	\dagger	+			·			f	f	+	"	1			40	0
Ę	, "				•	. "	"	"	"	*	"	"					"	"	"	H	n				45	;
Al	"					C2H4	C ₆ H ₁₂	C ₂ H ₄	"	C4H _B	"	"					C ₆ H ₁₂	"	C ₂ H ₄	C ₆ H ₁₂	C11H22				50	ı
	T							-								1	2		S	D	Ö		,		55	
K-12	16 "			"	1				,,	H		=						u	"	2	u.				60	
Bsp.	16			12		<u>=</u>	19	20	21	22	23	24				į	52	26	27	28	29					
																									65	

		Γ	1		Г	Т	Ť	Т	T	Т	T-	T	Т	_	_	-	 	· .		
5																				
10		Y2-22			"	2	"	"	=	=	"	"	"	"	2	u			0	
15		A2			C ₂ H ₄	C ₈ H ₁₆	C ₂ H ₄	C11H22	C ₂ H ₄	C6H12	C4H8	CgH ₁₆	C4HB	C11H22	C ₄ H ₈	"			-	
20			Ī									Ĭ		3	0			+		
25																				
30		T3	u		+	1	-			1				1		:	 	2		-
35	m2			n	"	"			: "	0	u	"	"			1)		<u> </u>	
40 45	-																			
50		+	_	"	*	=		1	-				=	1	*	1	 	=		
55	A1	200	~2m4	C ₆ H ₁₂	C ₂ H ₄	CeHis	S.H.	C3.183	Egg.	C ₆ H ₁₂	C4Bg	CgH16	C4H ₈	C11H3,	CABo			C ₆ H ₁₂		
60	-1 <u>Y</u> -12	,		"	,	"	"	"	"	"	"	· "	=	,,		% /		o,		
65	Bsp.	8		33	32	33	34	35	36	37	38	39	99	41	42			43		1

DE 44 08 171 A1

	_	T					
	Y2-Z2	0//0	>>	u u	a.	رگ ا	0
	A2	C6H12		ı		C ₄ B _B	1
					l ·		24
	24	:	٠	8		3 3	25
		C8H17		_	5		30
т2							35
			Ë	, ° ~ °	0	3 3	90
7.1	"		2		E C		. 45
Al	C4H ₈		z		ı.	C6H12	50
Z1-Y1-	"		"				55
Bsp. Z			45		46	47 "	
							65

		_			-				
:	5							ā	
10		Y2-Z2	t	2		"		u	
15	- 1	A ²	u	u		ŧ		C2H4	
20			. 0_			-		<u> </u>	
25				0		C ₆ B ₁ ,			
30	-	-		=		0			
35	<u>ጥ</u> 2	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		"		2		E -	
45	17.1	"		H ₁₇ C ₈		H ₁₇ C ₆			
. 55	A1					,	C ₀ H ₁₆		
60	21-Y1-	8		ް	o *				
65	Bsp.	48		49		06	51		

DE 44 08 171

Beispiel 52

Mischung 1

Beispiel 53

Mischung 2

5 Komponente Struktur Konzentration (mol-%)

10 K1 50

15 0-C₆H₁₂-O-C₆H

Phasenverhalten k 82 n 104 i

Beispiel 54

Mischung 3

Komponente Struktur Konzentration (mol-%) 50 15 20 K2 50 25 30 Phasenverhalten k 98 n 106 i 35 40 45 50 55

Beispiel 55

Mischung 4

Komponente Struktur Konzentration (mol-%) 10 48,125 20 K2 48,125 25 30 35 3.75 кз 45 Phasenverhalten: s 96 n 104 i 50

55

60

Beispiel 56

Mischung 5

Komponente

Struktur

Konzentration (mol-%)

20

45

60

65

C1 O-C4H8-O-C-C6H12-O-

C1 24 35 C1 C1 C4H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C5H8-0-C

C1 24 50 C1 50 C1 55

K5 wie K3, Mischung 4

Phasenverhalten: s 57 ch 76 i Farbe: blaugrün

Beispiel 57

Mischung 6

5	Komponente	Struktur	Konzentration	(mol-%)
10	кі		25	
15	K2 · K3	wie K1 - K4 Mischung 5	25	
20	K4 ·		25 25 .	
25	Phasenverhalt	en: s 60 n 97 i		
30		Beispiel 58 Mischung 7		
35	Komponente	Struktur	Konzentration	(mol-%)
40	K1 K2		21,71	
45	k3 k4	wie K1 - K4 Mischung 5	21,71 21,71	
50	к5 :			9,65
55	0-C ₆ H ₁₂ -O		C6H12-0	•
60	K6 wie K3, Misc	chung 4		3,5
65	Phasenverhalter	n: s 60 ch 97 i Farbe: r	otgrün:	

Beispiel 59

Mischung 8

Komponente	Struktur	Konzentration	(mol-%)	,
K1		21,71		10
K2 K3	wie Mischung 7	21,71 21,71		15
K4 .		21,71		20
к5		9,65		25
C ₆ H ₁₂ −O-		O-C6H12-0		30
K6 wie Mischung	7	3,5		35
Phasenverhalten	s 55 ch 95 i Far	be: grün		40
				45
				50
				55
				60
			·	65

Beispiel 60

Mischung 9

	Komponente	Struktur	Konzentration (mol-%)
10	K1 K2		21,71
15	кз	1 - K4 wie Mischung 7	21,71
20	K4 .		21,71
25	K5		9,65
30	O-(CH ₂) 6O-	O_CH ₂ O	-CH ₂) 6-0-0
35			×-
40	K6 wie K6, Misch	ung 7	3,5
	Phasenverhalten:	s 55 ch 94 i Farbe:	rot/grün
45		Beispiel 61	
50	Komponente	Mischung 10 Struktur	Konzentration (mol-%)
55	K1	Cl	11.12 Q
60	O- C ₂ H ₄ -O-		-0-C ₂ H ₄ -0

Phasenverhalten: s 11 n 101 i

40 Beispiel 62

10

55

65

Mischung 11

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10.8%.
K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 1,99%.
Phasenverhalten: s 34 ch 92 i farblos

Beispiel 63

50 Mischung 12

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10,78% K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 2,98%.
Phasenverhalten: s 44 ch 90 i Farbe: rot

Beispiel 64

Mischung 13

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10,72 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,52 mol-%. Phasenverhalten: s 51 n 80 i Farbe: grün

Beispiel 65

Mischung 14

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10,67 mol-%.

K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,97 mol-%. Phasenverhalten: s 65 ch 75 i Farbe: blaugrün

Beispiel 66

Mischung 15

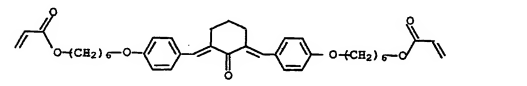
Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 9,61 mol-%.

in einer Konzentration von 10 mol-% K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,51 mol-%. Phasenverhalten: s 63 ch 96 i Farbe: grün

Beispiel 67

Mischung 16

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-%.



in einer Konzentration von 10 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-% Phasenverhalten: s 51 n 87 i Farbe: grün

Beispiel 68

Mischung 17

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 9,61 mol-%.

in einer Konzentration von 10 mol-% K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,51 mol-%. Phasenverhalten: s 63 ch 78 i Farbe: grün

Beispiel 69

Mischung 18

Komponenten K1 bis K9 der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10,67 mol-%.

65

55

60

5

10

15

20

25

30

35

40

44 08 171

in einer Konzentration von 3,97 mol-%. Phasenverhalten: ch 91 i farblos

Beispiel 70

15

Mischung 19

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 9,61 mol-%. Hexandioldiacrylat in einer Konzentration von 10 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,51 mol-%

Phasenverhalten: s 50 ch 70 i Farbe: grün

Beispiel 72

Mischung 20

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-%. Hexandioldiacrylat in einer Konzentration von 20 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-%. Phasenverhalten: s 46 ch 61 i Farbe: grün

30

50

25

Beispiel 73

Mischung 21

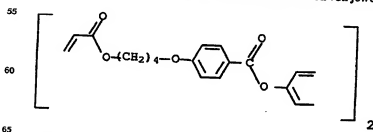
Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-%. 35

in einer Konzentration von 20 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-% Phasenverhalten s 56 ch 80 i Farbe: grün bis rot

Beispiel 74

Mischung 22

Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-%.



in einer Konzentration von 20 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-%. Phasenverhalten: s 50 ch 82 i Farbe: grün

DE 44 08 171 A₁

Beispiel 75

Mischung 23

5

65

5 Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-%. 10 15 in einer Konzentration von 20 mol-%. K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-%. Phasenverhalten s 49 ch 80,5 i 20 Beispiel 76 Mischung 24 Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 8,5 mol-% 25 30 in einer Konzentration von 20 mol-%. 35 K6 aus Mischung 7 in einer Konzentration von 3,5 mol-%. Phasenverhalten: s 53 ch 84 i Farbe: grün Beispiel 77 40 Mischung 25 Komponenten der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10.1 mol-% K10 aus Mischung 18 in einer Konzentration von 9,1 mol-%. Phasenverhalten: ch 89 i Farbe: blau 45 Beispiel 78 Mischung 26 50 Komponenten K1 bis K9 der Mischung 10 in einer Konzentration von jeweils 10,55% 55 60

K10 5,05

Phasenverhalten: ch 91 i

Farbe: rot

20 Beispiel 79

Mischung 27

Komponente K1 bis K9 der Mischung 10 in einer Konzentration von 10,33% Komponente K10 aus Mischung 26 in einer Konzentration von 7,03% Phasenverhalten: ch 90 i Farbe: blau

Beispiel 80

30 Mischung 28

5 Komponenten K1 bis K9 der Mischung 10 in einer Konzentration von 6,51 mol-% Styrol in einer Konzentration von 41,41 mol-% Phasenverhalten: ch 61-74 i

Beispiel 81

Mischung 29

Komponenten K1 bis K9 der Mischung 10 in einer Konzentration von 5,22 mol-%. Styrol in einer Konzentration von 53,02 mol-% Phasenverhalten: ch 50—69 i

45

15

50

55

60

DE 44 08 171 A1

	11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	5
					10
	M° °	M°.	M° °	~~°	15
	.(CH ₂) ₂ —	(СН₂) 4—	(СН2) 6—	(СН2)4—	20
					25
	Owe	OMe	OMe O	owe o	30
					35
					40
٠.					45
	──(Gh ₂) ₂	──(CH ₂) ₂ ,	—(CH ₂) ₂ .	— (CH ₂) 4·	50
el 82 ng 30	>=-°				55
Beispiel 82 Mischung 30	꾜	Ø	Ø	K4	60
•					65

			DE 44 08	171 A1
5	11.1 mol-8	11.1 mol-\$	11.1 mol-&	11.1 mol-%
10				•

11.1 mol-%

10

5

15

20

30

25

35

40

45

50

••

55

60

65

Phasenverhalten: C < 25 N 43-48 I

K9

Beispiel 83 Mischung 31 X1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 30 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-% K 10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-%

Phasenverhalten: C < 25 N* 45-49 I

11.1 mol-8

2

65

四

55

2

K4

11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	11.1 mol-\$	

15 25 30 35 **K6** K7 **K**8

11.2 mol-8

10

5

15

20

25

30

35

40

45

45

50

55

60

60

K3

65

Phasenverhalten: C < 25 N 36-39 I

Beispiel 85 Mischung 33 K 1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 32 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-% K10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-\$ Phasenverhalten: C < 25 N* 46-47 I

mol-&	mo1-8	mo1-\$	mo1-8
11.1	11.1	11.1	11.1

DE 44 08 171 A1 111 mol. \$ -10m 1:11 mol

5

10

K6

65

35

K8

K7

11.2 mol-%

15

20

25

30

35

40

45

50

55

65

Phasenverhalten: C < 25 N 78-81 I

2

Mischung 35 Beispiel 87

K 1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 34 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-% K10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-\$ Phasenverhalten: C < 25 N* 78-81 I

5	6.25 mol-\$	6.25 mol-\$	6.25 mol-&	6.25 mol-%
---	-------------	-------------	------------	------------

10

55 Beispiel 88 Mischung 36

65

Z

mol-\$	mo1-\$	mo1-8	mo1-&	
6.25	6.25	6.25	6.25	

Phasenverhalten: C < 25 N 66-67 I

Beispiel 89 Mischung 37 K 1 bis K16 whe K1 bis K16 in Mischung 36 in einer Konzentration von jeweils 5.9 mol-% K17 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 5.6 mol-%

Phasenverhalten: C < 25 N* 63-66 I

10

15

⁻ 20

25

30

35

45

50

55

65

11.1 mol-\$

Beispiel 90 Mischung 38

1-8	-	# -	ap -	
₽ .	2	O E	9	
∹	ન	' 	-	
ન	નં	નં	÷	
-	Н .	 1	₽ .	

11.2 mol-%

. 10

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

83

65

Phansenverhalten: C < 25 N 81-83 I

Beispiel 91 Mischung 39 K 1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 38 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-\$ K10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-\$

Phasenverhalten: C < 25 N* 80-82 I

DE 44 08 171 A1

	11.1 mol-\$	11.1 mol-%	11.1 mol-\$	11.1 mol-%	. 5
					10
	~~°	M° °	/\footnote{\chi_0}	/\footnote{\pi_0}	
	(CH ₂) ₄ —	(CH ₂) 6—	СН2) 8 —— ((CH ₂) 4 — (20
					25
•					30
	5			5 \	35
					40
		~		0	45
	— (CH ₂) 4.	—(CH ₂) 4-	—(CH ₂) ₄ -	—(CH ₂) 6-	50
el 92 ng 40	_>°		_>=-0	_>。	55
Beispiel 92 Mischung 40	. 2	Z	S	K₫	60

•

65

11.2 mol-%

10

15

20

30

25

35

40

45

50

55

60

65

Phasenverhalten: C 32 N 93-95 I

2

Beispiel 93 Mischung 41 K 1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 40 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-% K10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-%

Phasenverhalten: C 25 N* 87-90 I

11.1 mol-%	1.1 mol-\$	l.1 mol-&	1 mol-\$
H	7	11	11.

Beispiel 94 Mischung 42 Me Me O(CH2) 4—0—(CH2) 4—0

O (CH₂)₄ - O

A B

0 (CH2)

K4

11.1 mol-\$
11.1 mol-\$
11.1 mol-\$

11.2 mol-8

10

15

25

20

30

35

40

45

50

55

60

82

65

Phasenverhalten: C < 25 N 81-83 I

Beispiel 95 Mischung 43 K 1 bis K9 wie K1 bis K9 in Mischung 42 in einer Konzentration von jeweils 10.6 mol-% K10 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4.6 mol-%

Phasenverhalten: C < 25 N* 81-82 I

DE 44 08 171 A1

	5.62 mol-&	5.62 mol-%	5.62 mol-%	5.62 mol-%		5
						10
	M°.	N°°	~°	M°.		15
	(CH ₂) ₂ —	(CH ₂) 4 —	(СН ₂) 6—	(CH ₂) ₈		20
						25
	Me O			We o		30
	ž	E C	Me Me	×		35
•						40
						45
	—(CH ₂) ₂ .	— (CH ₂) 3.	—(СН ₂) ₂ .	—(CH₂)₂		50
spiel 96 schung 44					·	55
spi Ichu						60

K4

	mol-8	mo1-\$	mo1-&	mo1-\$
5	5,62	5.62	5.62	5.62

K6

65

K8

mol-\$	mol-\$	mo1-\$	mo1-8
5.62	5,62	5.62	5.62

. 15 5 **K**9

65

mol-8	mo1-&	mo1-\$	mol-&	
0.63	0.63	0.63	0.63	

20 35 K20

			DE	44 08 1	/1 A1
	mo1-\$	mo1-\$		mo1-\$	mo1-%
5	0.63	0.63		.63	.63

K21
$$K$$
22 K 23 K 24 K 24 K 24 K 24 K 26 K 27 K 27 K 28 K 28 K 29 K 29

то1−8	mo1-8	mol-8	mo1-8
0.63	0.63	0.63	0.63

65

K 1 bis K32 wie K1 bis K32 in Mischung 44 in einer Konzentration von jeweils 5.34 mol-% für K1 bis K16 K33 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 5.0 mol-% und jweils 0.59 mol-% für K17-K32

Mischung 45 Beigpiel 97

Phasenverhalten: $C < 25 N^* 66-68 I$ Farbe = rot

DE 44 08 171 A1

	4.6 mol-%	4.6 mol-%	4.6 mol-\$	4.6 mol-\$	5
					10
	~~°	~°°	M°.	/\forestar \cdots	15
	(CH ₂) ₂ —	(CH ₂) 4—	(СН2) 6—	-(СН2) в —	20
					25
•	Me O	Me	Me o	Me o	. 30
					35
•					40
				.	45
	(研) 7.)—(CH ₂) ₂	0—(CH2) 2.	O—(CH ₂)	50
eispiel 98. ischung 44			_>°		55
eispi ischu	ਰ ·	Ø	2	K4	60

59 .

	mo1-8	mo1-\$	mo1-8	mo1-8
5	4.6	4.6	4.6	4.6

mol-8	mo1-8	mo1-\$	то1-\$
•	•	9.	9.
4	₹*	₹	ব

4.6 mol-8
4.6 mol-8

10

65

K15

mo1-\$	mol-&	mo1-8	mol-\$	
1.6	1.6	1.6	1.6	

	mo1-&	mo1-8	#-10m	mo1-8
5	1.6	1.6	1.6 1	1.6

mol-\$	mol-\$	mo1-\$	mo1-8	
1.6	1.6	9:	1.6	
-	••• • • • • • • • • • • • • • • • • •		-	

.

. 5	1.7 mol-&	1.7 mol-\$	1.7 mol-8	1.7 mol-8
10				
15	M°.	~°°	M°.	/\footnote{\chi_0}
20	—(CH ₂) ₂ —	-(CH ₂) 4	-(CH ₂) 6	(CH ₂) 8 — (
25				
30	5	ID TO	CI CI	5
35				
40				
45	СН ₂) _в — о	CH ₂) ₈ — 0.	H2) g 0-	H ₂ } 8 0
50			<u> </u>	٥
55	K29	K30	K31	K32

60

65

Phasenverhalten: C < 25 N 66-69 I Farbe = rot

Mischung 47 Beispiel 99

K1 bis K32 wie in Mischung 46 in Konzentration von jeweils 4.5 mol-% für K1 bis K16 und 1.5 mol-% für K33 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 4 mol-\$

Phasenverhalten: C < 25 N* 67 I

DE 44 08 171 A1

	3.1 mol-%	3.1 mol-%	3.1 mol-&	3.1 mol-%	5
			,		10
	M°°	M° °	//°	//°	15
	(CH ₂) ₂ — C	(CH ₂) 4 — C	CH ₂) 6— 0	СН2) в — 0	. 20
•) -0-		J.		25
					· 30
	· ·		and the second s		35
					40
					45
	(CH ₂) ₂	-(CH ₂) ₂	-(CH ₂) ₂ -	-(CH ₂) ₂ -	50
1 100 J 48	_>	_>	_>	_>	55
spiel 100 chung 48					60

K4

65

Z

3.1 mol-&	3.1 mol-&	3.1 mol-&	3.1 mol-8
-----------	-----------	-----------	-----------

$$\begin{cases} X_{0} \\ X_$$

1-8	51-8	51-8	51-\$	
E	ĕ	Ĕ	ĕ	•
· w	3.1	3.1	e 7	

DE 44 08 171 A1

	mo1-\$	no1-\$	mol-\$	mo1-8
5	3.2	3.2 1	3.2	3.2

mo1-8	mo1~\$	mo1-\$	mo1-\$	
3.1	3.1	3.1	€ .	

DE 44 08 171 A1

5	3.1 п	3.1 m	3.1 m	. 3.1 E
10				
15	/\footnote{\pi_0}	/\footnote{\chi_0}	M°.	M°.
20	CH ₂) 2—	CH ₂) 4 —	СН2) 6——	CH2) 8 —— (
25				
30				° =
35	g 🖒	5 \	2	T C
40				
45				
50	-(CH ₂) 4 —	·(CH ₂) {—	(CH ₂),4—	(CH ₂)4—
55	_>	_>	_>	_>
60	K21	K22	K23	K24

mol-&	mo1-\$	mo1-\$	mo1-8	
3.1	3.1	3.1	3.1	

K27

5	3.2 mol-&	3.2 mol-\$	3.2 mol-%	3.2 mol-&
10				

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

K29

X30

Phasenverhalten: C < 25 N 66-69 I

Beispiel 101 Mischung 49 Ki bis K32 wie in Mischung 48 in einer Konzentration von jeweils 3.0 mol-\$ K33 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 5 mol-\$

Phasenverhalten: C < 25 N* 62-66 I

K31

K32

DE 44 08 171 A1

		DE 44	00 171 A		
	6.25 mol-%	6.25 mol-%	6.25 mol-&	6.25 mol-&	5
					10
	M° °	/\footnote{\pi_0}	/\footnote{\pi_0}	/\footnote{\chi_0}	15
	(CH ₂) 2 — (СН2) 4—— (CH ₂) 6—— ((CH ₂) 8 — (20
					25
					30
	We We	Me Me	Ne Me	We we	
			0		40
					45
-	-(сн ₂)2—	-(CH ₂) ₂ —	-(CH ₂) ₂	-(CH ₂) ₂ -	50
102	_>	<u></u> •	_>	>	55
Beispiel 102 Mischung 50	77	Z	Z	K4	60
					65

75 '

	mo1-\$	mo1-8	mo1-\$	mol-\$
5	.25	.25	.25	.25
	9	9	9	9

mo1-8	mo1-8	mo1-\$	mo1-8	
6.25	6.25	6.25	6.25	

: :

K 1 bis K16 wie K1 bis K16 in Mischung 50 in einer Konzentration von jeweils 5.94 mol-8 K17 wie K10 in Mischung 26 in einer Konzentration von 5 mol-8

Phasenverhalten: C 58 N 93 I

Beispiel 103 Mischung 51 Phasenverhalten: < 56 N* 91-94 I

60

Beispiel 104

a) 4-[ω-Benzyloxyhexoxy]-benzoesäureethylester

Zu einer Suspension von 4,8 g Natriumhydrid (60%ige Dispersion in Öl) werden langsam bei 20°C 16,6 g 4-Hydroxybenzoesäureethylester gegeben bis die H₂-Entwicklung abklingt. Dann werden nach einstündigem Nachrühren bei Raumtemperatur 19,9 g 6-Benzyloxy-1-chlorhexan hinzugegeben. Nach 16-stündigem Erhitzen unter Rückfluß wird der ausgefallene Niederschlag abfiltriert und das Lösungsmittel entfernt. Durch Umkristallisation aus Toluol erhält man 15,2 g der obigen Verbindung. NMR, MS und IR stimmen mit der Struktur überein.

15

20

30

40

55

60

65

b) 4-[ω-Benzyloxyhexoxy]-benzoesäure

Zu einer Lösung von 10 g des Produktes aus a) in 300 ml Ethanol gibt man 2 Äquivalente KOH und kocht 4 h unter Rückfluß. Das Reaktionsgemisch wird dann auf Wasser gegossen und mit konz. Salzsäure sauer gestellt. Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert und über Nacht im Vakuum bei 50°C getrocknet. Man erhält 8,5 g der obigen Verbindung. NMR, MS und IR stimmen mit der Struktur überein.

c) 1,4-[4'-(ω-Benzyloxyhexoxy)-benzoyloxy]-[4'-(ω-benzyloxybutoxy)-benzoyloxy]-benzol

Entsprechend der Vorschrift aus Beispiel 1 werden 4 g 4-[\omega-Benzyloxyhexoxy]-benzoes\u00e3ure, 3,9 g 4-[4-Benzyloxybutoxy]-benzoes\u00e3ure und 2 g Hydrochinon umgesetzt und ergeben 7,2 g der obigen Verbindung. NMR, IR und MS stimmen mit der Struktur \u00fcberein.

d) 1-[4'-(ω-Hydroxyhexoxy)-benzoyloxy]-4-[4"-(ω-hydroxybutoxy)-benzoyloxy]-benzol

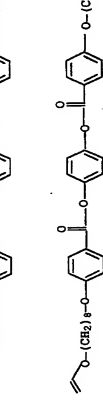
12 g 1-[4'-(ω-Benzoyloxyhexoxy)-benzoyloxy]-4-[4"-(ω-Benzoyloxybutoxy)-benzoyloxy]-benzol werden in 200 ml Ethanol gelöst, mit 2 g Pd/C (10%) versetzt und 6 h bei Raumtemperatur unter Wasserstoffatmosphäre bis zum Ende der Wasserstoffatmahme gerührt. Dann wird vom Katalysator abfiltriert, das Lösungsmittel entfernt und der Rückstand aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 8,5 g der obigen Verbindung. NMR, IR und MS stimmen mit der Struktur überein.

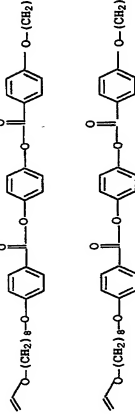
e) 1-[4'-(ω-Vinyloxyhexoxy)-benzoyloxy]-4-[4''-(ω-vinyloxybutyloxy)-benzoyloxy]-benzol

8.5 g des Produktes d) werden mit 1.5 g Hg(OAc)₂ in 500 ml Ethylvinylether gelöst und 24 h unter Rückfluß erhitzt. Dann werden 5 g K₂CO₃ hinzugegeben und der Überschuß an Ethylvinylether abdestilliert. Der Rückstand wird filtriert und das K₂CO₃ mit Petrolether gewaschen. Filtrat und Waschflüssigkeit werden eingeengt und nach Umkristallisation aus Petrolether/Essigester (9:1) erhält man 8,1 g der obigen Verbindung. NMR, MS und IR stimmen mit der Struktur überein.

s Beispiele:

DE 44 08 171 A1





Beispiel 114 Mischung 30





Farbe: grün bis rot

dР	de	dP
٠ <u>.</u>	T,	Ę
ຜູ້	ហ្	z.
-	₩.	H

Beispiel 115 Mischung 31

.

de	dР	de
Н	~	-
	,	
15	ä .	15

15,1 % 15,1 % 15,1 %

15

25

30

35

Q-(CH₂) 2-Q-(CH₂) 2-Q-(CH

4,8 %

Phasenverhalten: ch 75 I rot grün

Beispiel 116 Mischung 32

15,1 %

15,1 %

Me Me CH2) 6-0-(CH2) 6-0-(CH2) 4

qp	do	ф
-	. ⊨	-
15,:	ີລ	15,
- i	ä	

15,1 %	15,1 %	φ. Θ.
H	T	

Patentansprüche

1. Mischungen flüssigkristalliner Verbindungen, die mindestens zwei verschiedene Substanzen der allgemeinen Formel 1

44 08 171

$$Z^{1}-Y^{1}-A^{1}-Y^{1} \xrightarrow{R^{1}} C \xrightarrow{Q} X^{2} \xrightarrow{R^{2}} C \xrightarrow{R^{3}} C \xrightarrow{R^{1}} Y^{2}-A^{2}-Y^{2}-Z^{2}$$

enthalten, in der die Reste 10

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

Z1, Z2 unabhängig voneinander eine polymerisierbare Gruppe,

Y¹, Y² unabhängig voneinander eine direkte Bindung, -O-, -COO-, -OCO- oder -S-,

A¹, A² unabhängig voneinander einen Spacer und

R¹, R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁- bis C₂₀-Alkyl, C₁- bis C₂₀-Alkoxy, C₁- bis C₂₀-Alkoxycarbonyl, C₁- bis C₂₀-Monoalkylaminocarbonyl, Formyl, C₁- bis C₂₀-Alkylcarbonyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyan, C1- bis C20-Alkylcarbonyloxy, C1- bis C20-Alkylcarbonylamino, Hydroxy oder Nitro bedeuten. 2. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 1, bei denen Z¹ und/oder Z² ein Rest der Formel CH₂=CH-, CH₂=CCl-, CH₂=C(CH₃)- oder Vinylphenylyl sind.

3. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Reste Y1 und Y2 unabhängig voneinander

eine direkte Bindung, -O-, -COO- oder -OCO- sind.

4. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Reste A1 und A2 unabhängig voneinander gegebenenfalls durch Ethersauerstoff oder Estergruppen unterbrochenes C2- bis C20-Alkylen sind, wobei die Sauerstoffatome oder Estergruppen in der Kette dritte C-Atome ersetzen können.

5. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 1, bei denen R1, R2 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff, C1- bis C15-Alkyl, C1- bis C15-Alkoxy, C1- bis C15-Alkoxycarbonyl, C1- bis C15-Monoalkylaminocarbonyl, Formyl, C1- bis C15-Alkylcarbonyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyan, C1- bis C15-Alkylcarbonyloxy, C1- bis

C₁₅-Alkylcarbonylamino, Hydroxy oder Nitro bedeuten. 6. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 5, bei denen R1, R2 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, C₈- bis C₁₅-Alkyl, Methoxy, Ethoxy, C₈- bis C₁₅-Alkoxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, C₈- bis C₁₅-Alkoxycarbonyl, Formyl, Acetyl, C₈- bis C₁₅-Alkylcarbonyl, Fluor, Chlor, Brom,

Cyan, Acetoxy, Hydroxy oder Nitro sind.

7. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 6, bei denen R1, R2 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Methoxycarbonyl, Formyl, Acetyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Acetoxy, Hydroxy oder Nitro sind.

8. Flüssigkristalline Mischungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie bis zu 50%, vorzugsweise 1 bis 30%, polymerisierbare chirale Verbindungen enthalten, wobei diese chiralen Verbindungen flüssigkristallin oder nicht flüssigkristallin sein können.

9. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, bei denen mindestens zwei der Reste Z¹, Z², Y1, Y2, A1 oder A2 nicht übereinstimmen.

10. Verbindungen gemäß Anspruch 9, bei denen die Reste A1 und A2 verschieden sind.

11. Verbindungen gemäß Anspruch 9, bei denen die Reste Z¹ und Z² verschieden sind.

12. Verbindungen gemäß Anspruch 9, bei denen mindestens 2 der Reste Y¹ und/oder Y² verschieden sind.

13. Verbindungen gemäß der Formel in Anspruch 1, bei denen der Molekülteil

der Formel

entspricht, wobei

R⁴ C₂- bis C₁₅-Alkyl, C₂- bis C₁₅-Alkoxy, C₂- bis C₁₅-Alkanoyl, C₂-C₁₅-Alkanoyloxy oder C₂- bis C₁₅-Alkoxyearbonyl ist.

14. Verbindungen gemäß Anspruch 13, bei denen R4 C8- bis C15-Alkyl, C8- bis C15-Alkoxy, C8- bis C15-Alkanoyl, C₈- bis C₁₅-Alkanoyloxy oder C₈- bis C₁₅-Alkoxycarbonyl ist.

15. Verwendung der Mischungen gemäß Anspruch 1, als Orientierungsschichten für flüssigkristalline Materialien, als photovernetzbare Kleber, als Monomere zur Herstellung flüssigkristalliner Polymere, als Basis-

material zur Herstellung von chiral dotierbaren polymerisierbaren Flüssigkristallsystemen, als polymerisierbare Matrixmonomere für polymer dispergierte Displays, als Basismaterial für polymerisierbare, flüssigkristallsystemen, als polymerisierbaren Materialien für optische Bauelemente.

16. Verwendung der Mischungen gemäß Anspruch 1, dotiert mit polymerisierbaren chiralen Verbindungen als Basismaterial für Farbeffekt- und Piezomaterialien.